



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="70/421/16"/>	Дата регистрации <input type="text" value="25.06.1970"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>			
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value="Центральное научно-конструкторское бюро ФГУП [Москва]"/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Дибазола таблетки 0.02 г"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Бендазол"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		таблетки	20 мг	Упаковки <ul style="list-style-type: none"> 10 шт., - упаковки безъячейковые контурные (1) /Плоды цельные по 50 г в пачке картонной с внутренним бумажным, полимерным или полипропиленовым пакетом. Текст инструкции по применению в полном объеме наносится на пачку./ - пачки картонные 10 шт., - упаковки безъячейковые контурные (2) /Плоды цельные по 50 г в пачке картонной с внутренним бумажным, полимерным или полипропиленовым пакетом. Текст инструкции по применению в полном объеме наносится на пачку./ - пачки картонные 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (1) /Флакон с инструкцией по применению в картонной пачке/ - пачки картонные 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (2) /Флакон с инструкцией по применению в картонной пачке/ - пачки картонные 		
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии производства)	Центральное научно-конструкторское бюро ФГУП [Москва]	~	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация					
9	Фармако-терапевтическая группа					
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		~	~			
11	Фармацевтическая субстанция					
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП				<input type="text" value="Нет"/>
		Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года				<input type="text" value="Нет"/>